```
07352856
WPI Acc No: 1987-349862/198750
Related WPI Acc No: 1994-150422; 1995-013478
XRAM Acc No: C87-149411
XRPX Acc No: N87-262290
  Resist compsn. for circuit board and IC prodn. etc. - comprises polymer
  soluble in water or base acid labile cpd. as dissolution inhibitor and
  aryl onium salt
Patent Assignee: MICROSI INC (MICR-N); GENERAL ELECTRIC CO (GENE )
Inventor: CRIVELLO J V; LEE J L; OBRIEN M J; O'BRIEN M J
Number of Countries: 008 Number of Patents: 009
Patent Family:
               Kind
                      Date
                               Applicat No
                                                     Date
                                                               Week
Patent No
                    19871216
                              EP 87108037
                                               Α
                                                   19870603
                                                              198750
EP 249139
                Α
JP 63027829
EP 249139
                               JP 87145454
                                               Α
                                                   19870612
                                                              198811
                Α
                    19880205
                               EP 87108037
                                                   19870603
                                                              199429
                    19940727
                В1
                                               Α
DE 3750275
                G
                    19940901
                               DE 3750275
                                                   19870603
                                                              199434
                                                   19870603
                               EP 87108037
                                               A
                C
                    19940927
                               CA 561112
                                               Α
                                                    19880310
                                                              199439
CA 1332119
                                                              199542
                    19950823
                               IE 871053
                                                   19870423
IE 64507
                В
                                               Α
                                                              199715
KR 9507226
                B1
                    19950704
                               KR 875909
                                               Α
                                                    19870611
JP 2714378
                                                   19870612
                                                              199812
                               JP 87145454
                B2
                    19980216
                                               Α
                              EP 87108037
                                                    19870603
                                                              199814
EP 249139
                B2
                    19980311
                                               Α
Priority Applications (No Type Date): US 86873914 A 19860613; CA 561112 A
  19880310
Patent Details:
Patent No Kind Lan Pg
                          Main IPC
                                       Filing Notes
               A E 20
EP 249139
   Designated States (Regional): FR GB NL
              B1 E 12 G03F-007/004
EP 249139
   Designated States (Regional): DE FR GB NL
3750275 G G03F-007/004 Based on patent EP 249139
DE 3750275
               B2 10 G03F-007/039 Previous Publ. patent JP 63027829
B2 E 11 G03F-007/004
JP 2714378
EP 249139
   Designated States (Regional): DE FR GB NL
                        G03F-007/004
CA 1332119
                        G03F-007/004
IE 64507
               В
                        G03F-007/004
KR 9507226
               B1
Designated States (Regional): DE; FR; GB; NL
Abstract (Basic): EP 249139 A
         A resist compsn. comprises 100 wt. pts. organic solvent and 5-85
        pts. solids. The solids comprise 100 wt. pts. of an organic polymer
    of M. wt. 200-20000 which is soluble in water or ags. base, 5-100 pts.
    wt. of a cpd. (1) substd. by an acid labile gp. and an alyl onium salt.
     (1) is insoluble in water or ags. base and has a boiling point of at
     least 100 deg.C and acts as a dissolution inhibitor.
          The polymer is a novolak resin. (1) is a t-butyl ester, eg. an
     ary! t-buty! carbonate. The onium salt is a sulphonium or iodonium
          USE/ADVANTAGE - The compsn. is sensitive to electron beam, X-ray
     and U.V. radiation of 600-200 nm and is applied to silicon wafers or
     copper clad laminates in the production of circuit rs boards,
     integrated circuits and multilayers resist structures.
```

Dwg. 0/0

⑩日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

@ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭63-27829

@Int Cl.4

識別記号

庁内整理番号

母公開 昭和63年(1988)2月5日

G 03 C 1/00 1/72 9/00 3 0 3 3 5 3

7267-2H 8205-2H B-7124-2H

審査請求 未請求 発明の数 3 (全9頁)

❷発明の名称

G 03 F

レジスト組成物およびその使用

顧 昭62-145454 创特

願 昭62(1987)6月12日 **22**H

優先権主張

到1986年6月13日發米国(US)到673914

砂発 明 者

ジェームズ・ピンセン ト・クリベロ

アメリカ合衆国、ニユーヨーク州、クリフトン・パーク、

カールトン・ロード、756番

⑫発 明 老 マイケル・ジョセフ・

アメリカ合衆国、ニユーヨーク州、アルバニイ、ジョリア

ン・ナンバー3、ジョンストン・ロード、40番

明 ジュリア・ラム・リー の発 者

アメリカ合衆国、ニユーヨーク州、スケネクタデイ、リバ

ー・ロード、2456番

ゼネラル・エレクトリ 願人 创出

ツク・カンパニイ

オブライエン

アメリカ合衆国、12305、ニユーヨーク州、スケネクタデ

イ、リバーロード、1番

砂代 理 人 弁理士 生沼 徳二

1. 発明の名称

レジスト組成物およびその使用

- 2. 特許請求の範囲
 - (1) (A) 有機溶媒 1.00 低量部、ならびに、
 - (8) (1) 平均分子量が200~20. 000であり水または水性塩基に可溶性 の有機ポリマー100重量部、
 - (11) 水または水性塩基に不溶性 で沸点が少なくとも100℃の、(1) 用の觪解禁止剤である、酸に不安定な基 で収換された単純な化合物5~100重 掻部、および
 - (ii) 有効量のアリールオニウム

からなる固形分5~85重量部 からなるレジスト組成物。

(2) 有機ポリマーがノポラック樹脂であるこ とを特徴とする特許請求の範囲第 1 項に記載のス ピンまたは溶液注型可能な組成物。

- (3) 酸に対して不安定な基で置換された溶解 **強止剤が単純な化合物の第三級プチルエステルで** あることを特徴とする特許請求の範囲第1項に記 載のスピンまたは溶液注型可能な組成物。
- (4) アリールオニウム塩がスルホニウム塩で あることを特徴とする特許請求の範囲第1項に記 級のスピンまたは溶液注型可能な組成物。
- (5) アリールオニウム塩がヨードニウム塩で あることを特徴とする特許請求の範囲第1項に記 載のスピンまたは溶液注型可能な組成物。
- (6) 光増感剤を含有することを特徴とする特 許請求の範囲第1項に記載のスピンまたは熔液注 型可能な組成物。
- (7) 溶解禁止剤がアリール t プチルエーテ ルであることを特徴とする特許請求の範囲第1項 に記載のスピンまたは溶液注型可能な組成物。
- (8) 溶解禁止剤がアリールモープチルカーボ オートであることを特徴とする特許請求の範囲第 1. 陌に記載のスピンまたは溶液注張可能な組成物。
 - (9) オニウム塩がヘキサフルオロアンチモン

酸トリフェニルスルホニウムであることを特徴と する特許請求の範囲第 1 項に記載のスピンまたは 溶液注型可能な組成物。

(10)オニウム塩がヘキサフルオロリン酸ジフェニルー 4 ーチオフェノキシフェニルスルホニウムであることを特徴とする特許請求の範囲第1項に記載のスピンまたは溶液注型可能な組成物。

(11)オニウム塩がヘキサフルオロリン酸 4 ーメトキシフェニルフェニルロードニウムである ことを特徴とする特許請求の範囲第1項に記載の スピンまたは溶液注型可能な組成物。

(12) オニウム塩がトリフルオロメタンスルホン酸 4 - メトキシフェニルフェニルヨードニウムであることを特徴とする特許請求の範囲第1項に記載のスピンまたは溶液注型可能な組成物。

(13)パターン化されたレジスト基板複合体 の製造方法であって、

(1) 基板をレジスト組成物で処理してレジスト - 基板複合体を作成し、

(Ⅱ)レジストー基板複合体を約35℃~180

によって製造された、基板とレジスト組成物から なる複合体。

(15) 基板がシリコンウェハであることを特徴とする特許額次の範囲第14項に記載の複合体。

(16) 基板が絹ークラッド積層体であること を特徴とする特許請求の範囲第14項に記載の復 合体。

3. 発明の詳細な説明

発明の作品

本発明以前には、トンプソン(Thompson)らによって1983年アメリカ化学会(American Chemical Society)、ACS第219シンポジウム(ACS Symposium Series 219)、第111頁、「マイクロリングラフィー入門(Introduction to Microl Ithography)」に示されているように、溶解禁止に基づくノボラックをペースとするポジ型レジストは一般に、稀薄な水性塩基による現像に対してノボラック樹脂を不溶性にするための溶解禁止剤として関強1、2-ジアソナフトキノンは照射の際していた。これらジアソナフトキノンは照射の際

での範囲の温度にベーキングし、

- (音) 適用されたレジストをパターン化された機 式で照射し、
- (N) 風射されたレジストを約35℃~185℃ の範囲の温度に加熱し、
- (v) 取射されたレジストを現像してパターン化されたレジスト基板複合体を生成せしめる ことからなっており、

レジスト組成物が下記の成分からなる方法:

- (A) 有機溶媒100重量部、ならびに、
- (B) (a) 平均分子量が200~20,000 であり水または水性塩基に可溶性の有機ポリマー 100質量部、

(b) 水または水性塩基に不溶性で沸点が 少なくとも100℃の、(a) 用の溶解禁止剤で ある、酸に不安定な基で屋換された単純な化合物 5~100質量部、および

(c) 有効量のアリールオニウム塩 からなる間形分5~85質量部。

(14) 特許請求の範囲第13項に記載の方法

に転位を受け、レジストの截光した部分は稀薄水 性塩基に対して可溶性になる。これらのホトレジ ストは広く使われているが通常はジアソナフトキ ノンに特有の吸収に基づく365 nmより長い近 紫外(UV)に限られている。

イトー(Ito) らの米国特許第4、491、62 8号に教示されているように、光開始剤としてジアリールヨードニウム塩類またはトリアリールスルホニウム塩類を用いるとその結果として遠びV 領域(200~300nm)で使用することができるポジおよびネガ型で作動するレジスト組成物が行られる。これらの光閉始剤は不安定な懸型(ペンダント)基が緑返して存在するビニル系ポリマーと共に使われる。これらのビニル系ポリマ

イトー(Ito) らのレジスト組成物を用いると有効な結果が達成されうるが、これらのビニル系ポリマーおよびそれらの酸に不安定な関換されたモノマー性前駆体は市販されていない。さらに、ア

一は酸分解を受けてこれら前駆体とは溶解性が非

常に異なる生成物を生成する。

特開昭63-27829(3)

リールオニウム塩を使用している結果正常な操作 条件下で露光した豚過剰に架橋が生ずるため、得 られたホトレジストの性能が扱われることがある。 時には、ホトレジスト組成物中に安定剤を捉入す ることによって、改良された結果が得られること がある。

本発明の基礎となった本発明者らの発見は、市 販のポリマーをベースの樹脂として用いて、電子 ピーム、X線および600~200nmの範囲の リンに対して感受性のホトレジストレジストレジストレジストレジストレジストレジストレジストを できるということである。このホトレジストは、 以下に定義解析に到およびアリールオニウムなと を有する格解様に到ってを使用することができる。 本作しが、所にないないが発した。 本トレジスト格解機は完全には理解されていいが発 生する際に化学的増幅効果が違いないない。 生する、格解禁止剤の可溶性状態への変換され、これにより、 安定な基の酸分解によって違成され、これにより、

水性塩基に可溶性の有機ポリマー(以後単に「ポ リマー」という) のいくつかとしては、たとえば、 フェノールノボラック侵脂、クレゾールノボラッ ク樹脂、クロロフェノールノポラック樹脂、メラ ミンーホルムアルデヒド樹脂、水溶性デンプン、 セルロースポリマー(たとえば、カルボキシメチ ルヒドロキシエチルセルロース、プロポキシル化 セルロース)、ポリアクリルアミド、ポリー2ー ヒドロキシエチルメタクリレート、ポリメチルピ ニルエーテル、ポリエチレンオキシド、4-ヒド ロキシフェニルマレイミドと、スチレン、スチル ベン、ピニルエーテル類および4-ヒドロキシス チレンの中から選択されたものとのコポリマー、 ならびにポリー4~ピニルフェノール、ポリー4 ーヒドロキシーαーメチルスチレン、ポリアクリ ルアクリル酸およびポリメタクリル酸のようなポ リマーがある。

本発明を実施する際に、水または水性塩基可溶性レジストを製造するのに使用することができる 酸不安定性基で鍵換した単純な化合物、すなわち 邱出されたホトレジスト領域が可溶化される。

発明の陳述

本発明によって、水または水性塩基(塩基性水 物液)に可溶なレジストを得るのに有用なレジス ト組成物が提供される。この組成物は、頂量で、 次の割合の成分からなる。

- (A) 有機溶媒100部、ならびに、
- (B) 団盛で、
 - (1) 平均分子量 (MW) が200~20. 000であり、水または水性塩基に可溶 性の有機ポリマー100部、
 - (2) 水または水性塩基に不腐性でありかつ沸点が少なくとも100℃であり、(1) 用の潴解禁止弱である、酸に対して不安定な基で屋換された単純な化合物5~100 部、および
- (3) 有効量のアリールオニウム塩 からなる固形分5~85部。

本発明の実施に数し上記の所望のレジスト組成 物を調製するのに利用することができる水または

常解禁止剤(以後単に「禁止剤」という)の中に は、たとえばつぎに挙げるものがある。

特開昭63-27829 (4)

$$C_{6}H_{5}$$
 (CH₂) $_{2}$ CO $_{2}$ C $-$ CO $_{2}$ - C (CH₃) $_{2}$ C $_{6}$ H $_{5}$

特開昭63-27829(5)

本苑明の禁止剤は分子量が約1000未満のも のが好ましい。それらは酸に対して不安定な懸弧 基をもっており、その懸垂基はカルポン酸の t e rtープチルエステルおよびフェノール類のte r t - プチルカーポネートが好ましい。さらにこ れらの酸に不安定な基はトリチル、ペンジル、ペ ンズヒドリルおよび上記の禁止剤中に例示した作 姉基であってもよい。たとえば、トリアリールス ルホニウム塩、ジアリールクロロニウム塩、ジア リールプロモニウム塩、トリアリールセレノニウ ム塩、チオピリリウム塩、キサンチリウム塩、イ ミダソリウム塩、ジアルキルフェナシルスルホニ ウム塩、ジアルキルヒドロキシフェニルスルホニ ウム塩、フェロセニウム塩、ジアゾニウム塩、ト リアリールスルホオキソニウム塩、ジアリールヨ ードオキソニウム塩、フェナシルトリアリールホ スホニウム塩、フェナシルトリアルキルアンモニ ウム塩、フェナシルピリジニウム塩がある。その 他の例はチンペ(H.-J. Timpe) およびパウマン(H . Baumann)によって接着(Adhesion)、<u>9</u>, 9 (1

9 8 4) に、またクリベロ (Crivello)によって米 国特許節 4、0 5 8、4 4 0 号、節 4、0 5 8、 4 0 1 号、節 4、0 6 9、0 5 5 号および節 4、 1 5 1、1 7 5 号 (これらは本発明と同じ路受人 に譲渡されており、引用によって本明細書中に含 まれるものとする) に挙げられている。

次に別のオニウム塩のいくつかの例を挙げる。

(C, H, Fe C, H,] PF,

レングリコール、プロピレングリコール、酢酸ア ミルおよび酢酸プチルがある。

- (1) 基板を本発明のレジスト組成物で処型、すなわちスピン塗布、噴霧、溶液注型、または浸漬 塗布してレジストー基板複合体を作成し、
- (2) このレジストー基板複合体を約35℃~1 80℃の範囲の温度にベーキングし、 .
- (3-) 適用(堕布)されたレジストをパターン化 された様式で照射し、
- (4) 照射されたレジストを約35℃~1.85℃ の範囲の温度に加熱し、
- (5) 照射されたレジストを現象してパターン化 されたレジスト基板 複合体を生成せしめる ことからなる。

レジストー基板包合体を製造するために本発明 の方法を実施する際に処理することができる基板 の中には関ークラッド(被覆) 校層体、シリコン (ケイ素) ウェハ、二酸化ケイ素ウェハ、アルミ 本免明の組成物は、有機溶媒、ポリマー、禁止 剤、および限射によって分解しうる開始剤をブレ ンドすることによって製造することができる。

このレジスト和成物を製造する際、各種の成分の添加順序は特に重要ではない。ポリマー100部につき禁止剤を約5~約100部、開始剤を約0.5~約25部用いると有効な結果が得られることが判明している。好ましい場合として、ポリマー100部に対して開始剤を5~70部、かつポリマー100部に対して開始剤を1~20部使用することができる。

ここで有機溶媒という用語には、本発明を実施する際にレジスト組成物の製造に使用することができる有機溶媒またはそのような有機溶媒の混合物が含まれ、たとえば1、2ージメトキシエタン、ジ(2ーメトキシエチル)エーテル、酢酸1ーメトキシー2ープロピル、クロロベンゼン、1、1、2、2ーテトラクロロエタン、酢酸1ーメトキシー2ーエチル、ジオキサン、メチルイソプチルケトン、シクロへキサノン、nーブタノール、エチ

ニウムおよびヒ化ガリウムがある。

本宛明の方法を実施する際に用いることができる現像剤の例としては塩基水溶液、たとえばNaOH、KOHおよび水酸化テトラブチルアンモニウムの水溶液がある。典型的な現像液は、米国メイン州(Maine)、ニュートン社(Novton)製のシップレー(Shipley)、米国ロードアイランド州(Rhode Island)、イースト・プロピデンス社(East Providence) 観のフント(Hunt)、および米国コネティカット州(Connecticut)、ワリングフォード社(Vallingford) 観のKTIである。

きらに、上記のオニウム塩すなわち関始剤は、 所定の被長の光の吸収をよくするため、またはオ ニウム塩を吸収のないスペクトル領域に増感する ため、各種の光増越剤と組合せて使用することが できるということが見出されている。上記の開始 剤またはそれらの混合物と組合せて用いることが できる典型的な増越剤としては、たとえばベンソ フェノン、2ークロロチオキサントン、アントロ ン、9ーエトキシアントラセン、アントラセン、 ピレン、ペリレン、フェノチアジン、ベンジル、アクリジンオレンジ、ベンソフラピン、セトフラピンーT、アントラキノン、9,10-ジフェニルアントラセン、9-フルオレノン、ベンソフェノン、およびコロネンがある。

また、上記の増感剤を本発明の実施の際に用いられる関始剤と組合せて使用して電子ビームおよびX換照射下ならびに可観光またはUVの照射下でのホトレジストの応答を修正することもできる。

本発明のレジスト組成物の考えられる応用例のいくつかとしては、たとえば回路板、集積回路、たとえばボリメチルメタクリレートと組合せた多層レジスト構造体などがある。本発明のレジスト組成物中には、流動調節剤、炎弧活性剤、反射防止染料および復調剤を用いることもできる。

当業者がより容易に本発明を実施できるように 以下に実施例を例示して説明する。しかし本発明 はこれらの実施例に限定されることはない。即と あるのはすべて重量部である。

フェノール 樹脂			現像剂/水			
メタークレゾールノボラック	1	:	1			
ポリピニルフェノール	5	:	1	(没漬)		
t-ブチルフェノール						
ノポラック	5	:	1	(投資)		

これらのレジストを現像したところ、 $2 \sim 3$. 5μ mの像が解像できた。

实施例2

以下のようにして禁止剤のtープチルナフタレン-2-カルポキシレートを製造した。

2ーナフトエ酸 5 1. 5 g (0. 3 モル) とチオニルクロライド 1 2 0 mlの混合物を 1 時間 超流 した。過剰のチオニルクロライドを除去した。 得られた固体をチトラヒドロフラン 1 5 0 m L に溶かし、カリウム t ープトキシド 4 0 g (0. 3 5 モル)を増立しながら加えた。この抵加が完了 した後反応混合物を 4 時間 2流し、冷却し、次いで 水中に注いだ。得られた固体を適過して集め、水

实施例1

市販の各種フェノール樹脂(分子草約1.00 0) 1. 5 g 、 ジー t ー プチルテレフタレート 0. 5g、ジフェニルー4ーチオフェノキシフェニル スルホニウムヘキサフルオロホスフェート 0. 1 g、および1-メトキシー2-プロピルアセテー ト6mLを使用してホトレジスト組成物を製造し た。これら各種のホトレジスト組成物を、予めへ キサメチルジシラザンで処理しておいたシリコン ウェハの上にスピンコートした。処理したウェハ を90℃で1/2時間ペーキングした。次にこれ らのウェハを眩光して像を形成する照射は、サス (Suss) M A 5 6 接触/近接プリンターを 3 1 3 n mの近接モードで作動させ、路出時間は10~4 O砂、強度は4.5mW/ciとして行なった。 館 光後ウェハを強制空気オーブン中で60秒間11 0~130℃に加熱し、次に水とKTI351項 皮剤の混合物を用いて現像した。使用した市販の 「フェノール樹脂」と、現像液混合物および現像 法を次に示す。

で洗い、蔵圧下で乾燥した。この生成物をn-へ キサンで再結晶すると融点が 8 8 ~ 9 0 ℃の結晶 性の固体が得られた。この製法による生成物は t ープチルナフタレン-2-カルボキシレートであ り、これは 6 8 %の収率で得られた。

実施例1の手順に従い、メタークレゾールノボラック樹脂1.5g、tーブチルナフタレンー2ーカルボキシレート0.5g、ジフェニルー4ーチオフェノキシフェニルスルホニウムへキサフルオロホスフェート0.1g、および1ーメトキシー2ープロピルアセチート6mLを使用してホトレジスト組成物を製造した。実施例1の手順に従って作成した被覆シリコンウェハを、照射時間を15~40秒として像が形成するようにUV光では光すると、解像度が3.5μmと良好な、優れたポツ型の像が得られた。

実施例3

市販のメタークレゾールノボラック問題をジーt ープチルテレフタレートまたは t ープチルナフ

特開昭63-27829(B)

t ープチルナフタレン-2 ーカルボキシレート を用いたホトレジストを、メタークレゾールノボ ラック樹脂 1.5 s、 然止剤 0.5 s、 4 ーメト キシフェニルフェニル目ードニウムトリフルオロ メチルスルホネート 0.1 s、 光増感剤としての ペリレン 0.01 s、 および 1 ーメトキシー 2 ー プロビルアセテート 5 m L と組合せた。

上記のホトレジスト組成物を実施例1の手順に従ってシリコンウェハ上にスピンコートした。ジー t ープチルテレフタレート禁止剤と9-フルオレノン光増感剤を含有するホトレジスト組成物は313nmで5秒間照射し、t-ブチルナフタレ

関気下でカリウム・・ブトキシド3.9 g (0.035 モル)を加えた。この混合物を5分間没持し、ジー・ブチルジカーボネート8.3 g (0.035 モル)を加えた。混合物を2時間投持した。次にこの混合物を水水中に注ぎ、エチルアセテートで三回抽出した。一緒にした有機層を水で三回、次に飽和食塩水で洗浄した後無水碗酸ナトリウム上で乾燥した。次いで混合物をロータリーエバボレーターで濃縮した。結晶性の関体が得られ、これを石油エーテルで再結晶した後減圧下で乾燥した。融点が74~75 での1-ブチルナフチルカーボネートが収率65%で得られた。

実施例1の手順に従い、市販のメタークレゾールノボラック切断1.2 g、 t ープチルー2ーナフチルカーボネート0.8 g、 ジフェニルー4ーチオフェノキシフェニルスルホニウムヘキサフルオロホスフェート0.1 g および1ーメトキシー2ープロピルアセテート6 m L を切いてホトレジスト組成物を製造した。ウェハにスピンコートし、実施例1に記載したようにして20~40秒 5元

ン-2-カルボキシレートとペリレン増級剤を含有するホトレジスト組成物は365nm(6.3mW/cd) および405~436nm(8.1mW/cd) で5秒間照射した。使用した禁止剤、光増級剤および被長の組合せを次の表に示す。

 禁止 前
 光増感剤
 UV λ (nn)

 ジー t ープチル
 8-フルオレノン
 \$18.

 テレフタレート
 t-ブチルナフタレ
 ペリレン
 405-486

 ン-2-カルボキシ
 385

 レート

上記の条件下KT 1 3 5 0 現像液中でレジスト を加工処理した。 1 μmの像が解像できた。

夹瓶例 4

禁止剤のtープチルー2ーナフチルカーポネートを次の手順によって製造した。

2-ナフトール5g (0.35モル) をテトラ ヒドロフラン90mしに拾かした裕波に、窓索容

し、125℃で30~60秒間ペーキングした。 ホトレジストをKT1351と水の1:2.5混合物中で1分間現像すると、くっきりした2μm のライン/スペースが得られた。

火施例 5

実施例1の手順に従い、m-クレゾールノポラック樹脂1.2 s、4-tープトキシーpーピフェニル0.8 s、ジフェニルー4ーチオフェノキシー1ーフェニルスルホニウムヘキサフルオロホスフェート0.1 sおよび1ーメトキシー2ープロピルアセテート5 m Lを用いてホトレジスト組成物を製造した。被覆したウェハを313 n mのUVに20~40秒間路光し、125℃で30~60秒間ペーキングし、KTI351と水の1:1 混合物に投資して、くっきりと解像された3μmのライン/スペースを得た。

灾能例 6

市販のメタークレゾールノボラック切脂 1. 5

g、 t ープチルー 1 H ーインデンー 3 ーカルポキシレート 5 0 0 mx、ジフェニルー 4 ーチオフェノキシフェニルスルホニウムヘキサフルオロホスフェート 1 0 0 mg および 1 ーメトキシー 2 ープロ 成物を製造した。このホトレジストを実施例 1 に記録したようにしてスピンコートし照射した。 3 1 3 nmで 1 5 ~ 2 0 秒間照射し、1 2 5 ℃で 3 0 ~ 6 0 秒間ベーキングし、KT 1 3 5 1 現像 コンクロ 1 : 1 溶液中で 1 分間 現像して、くっきりした 2 . 5 μmのライン/スペースを得た。

灾旋例7

市阪のメタークレソールノボラック、 t ープチルアダマンタンー1ーカルボキシレート、各種の関始剤、および1ーメトキシー2ープロピルアセテートを用いてホトレジスト組成物を製造した。これらのホトレジスト組成物のうちのあるものは、メタークレゾールノボラック1、5g、tープチルアダマンタン-1ーカルポキシレート500 mg、

实施例 9

実施例8のmークレゾールノボラック樹脂3 c をメチルエチルケトン10mLに溶解した。初られた袷液に、tープチルー2ーナフタレンカルボ ジフェニルー4-チオフェノキシフェニルスルホ ニウムヘキサフルオロホスフェート100g、お よび1-メトキシー2-プロピルアセテート6m しを共にプレンドして作成じた。 別のホトレジス トの調合では、メタークレゾールノポラック切断 を1. 5g、鉄止剤を500g、4-メトキシフ ェニル・ヨードニウムヘキサフルオロホスフェー トを110mおよび1-メトキシ-2-プロピル アセテートを6mL使用した。これら各種のホト レジスト組成物をすでに記載したようにしてシリ コンウェハに盤布し、5.22mW/cdの強度で、 313 nmで10~15秒間、254 nmで2~ 3 杪間武光して像を形成した。このレジストを実 施例1の手順に従って加工した。スルホニウム含 有ホトレジストでは3μm、ヨードニウム含有ホ トレジストでは2. 5μmの解像度が得られた。

実施例 8

m-クレゾールノポラック樹脂 [シェネクタデ イー・ケミカルズ(Schenectady Chemicals) 製H

キシレートを1 s、ペリレンを0.02 s、および4-メトキシフェニルフェニルョードニウムトリフルオロメタンスルホネートを0.2 s 加えた。この混合物を鋼ークラッドエボキシーガラス回路板の上に燃布し、乾燥して溶剤を除去した。乾燥した回路板をマイラー(Mylar) 協能製の定させたのは、00 Wで安定させたの距離から30 秒間照射した。像形成の後回路板を100で3分間ペーキングし、KTI351と水の1:1 混合物中で現像した。次いで塩化が二鉄の水箱被を用いてこのバターンを回路板にエッチングしてマスクのくっきりしたボジ型像を得た。

上記の結果は本発明の実施の際に使用することができる非常に多くの変形のうちのほんの数例に関するだけであるが、本発明はこれらの実施例の前に記載したずっと広範囲のポリマー、禁止剤および開始剤を使用することができるものである。

わか出頭人ゼネラル・エレクトリック・カンパニイ 代理人 (7630) 生沼徳二